# JP06293645

Publication Title:
No title available
Abstract:
Abstract not available for JP06293645 Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide $\footnote{\coloredge}$
Courtesy of http://v3.espacenet.com

(E1)1-4 (C1)

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

MADESTEE STANDARD OF STANDARD

# 特開平6-293645

(43)公開日 平成6年(1994)10月21日

(51)Int.Cl.° A 6 1 K 31/7  // C 0 7 H 19/1 19/2 C 1 2 N 9/9	) )	庁内整理番号 8314-4C	F I	技術表示箇所
			審査請求	未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)
(21)出願番号	特願平5-83391		(71)出願人	593070147 実吉 業郎
(22)出職日	平成5年(1993)4	月9日		東京都八王子市散田町1-7-7-305
			(71)出顧人	000182432 首藤 紘一 東京都目黒区東山 2 丁目25番 6 -102号 公務員宿舎
			(72)発明者	実吉 業郎 東京都八王子市散田町1-7-7-305
			(72)発明者	首藤 紘一
				東京都月黑区東山2丁月25番6-102号公 務員宿舎

(74)代理人 弁理士 今村 正純

#### (54) 【発明の名称】 逆転写酵素阻害剤

#### (57)【要約】

〔構成〕 2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′-トリりん酸、例えば2′-デオキシーL-チミジ ン 5′ートリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素 阻害剤。

〔効果〕 レトロウイルス、例えばHIVの産生する逆 転写酵素を強く阻害するので、エイズの治療や予防、な らびにエイズ・ウイルス感染後の発病抑制・遅延に有用 である。また、生化学、遺伝子工学等の研究のために用 いられる試棄としても有用である。

【特許請求の範囲】

1 【請求項1】 2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′-トリりん酸を有効成分として含む逆転写酵素阻

字점.

【請求項2】 2′ーデオキシーLーチミジン 5′-トリりん酸を有効成分として含む請求項1記載の逆転写 酵素阻塞剂.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、逆転写酵素阻害剤に関 10 する。さらに詳しくは、本発明は、エイズウイルス (H IV:ヒト免疫不全ウイルス) 等のレトロウイルスが産 生する逆転写酵素を損害し、後天性免疫不全症候難 (AI DS. エイズ) の治療や感染後の発病抑制に有用な逆転写 酵素阻害剤に関する。

【従来の技術】従来、天然型ヌクレオシドの光学対象体 (エナンチオマー) である非天然型エナンチオヌクレオ シドが種々合成されてきた。これらのうち、L型ヌクレ オシドに属する3′-チア-2′-デオキシ-L-シチ 694, 1992) および3′ーチアー2′ーデオキシー5-フルオローレーシチジン(FTC, Antimicrob, Agents Che mother., 36, 2423-2431, 1992) には強い抗H I V活性 が報告されている。また、L-チミジンが、単純ヘルペ スウイルス I 型にコードされるチミジンキナーゼによっ てりん酸化され、感染細胞中におけるウイルスの複製を 阻害することが報告されている(J. Med. Chem., 35, 42 14-4220, 1992).

[0002] 【発明が解決しようとする製鋼および課題を解決するた 30 めの手段】本発明者は、2′ーデオキシーLーリポヌク レオシド 5′-トリりん酸を製造してその生物活性を 検討したところ、この化合物がレトロウイルスの産生す る逆転写酵素を強く阻害することを見出し、本発明を完 成するに至った。本発明の逆転写酵素関害剤は、特に11 IVの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズ の治療や予防、ならびにエイズ・ウイルス感染後の発病 抑制・遅延に有用である。また、生化学、遺伝子工学等 の研究のために用いられる試養としても有用である。本 発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分として含まれる2' ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′ートリりん酸 としては、例えば、2′ーデオキシーLーチミジン 5′-トリりん酸;2′-デオキシーL-ウリジン 5′ートリりん酸;2′ーデオキシーLーアデノシン 5′-トリりん酸;2′-デオキシーL-グアノシン 5′-トリりん酸;2′-デオキシーL-シチジン 5′-トリりん酸等の天然型2′-デオキシリポヌクレ

オシド 5′ートリりん酸の光学対象体、および2′ー

デオキシーレー5-フルオロウリジン 5'-トリりん

2 トリりん酸の光学対学体を挙げることができる。

【0003】本発明の逆転写酵素阻害剤に有効成分とし て含まれる2′ーデオキシーL-リポヌクレオシド 5′-トリりん酸は、L-チミジン等のL-ヌクレオシ ド(天然型ヌクレオシドの光学対掌体)を、例えばオキ シ塩化りん等により5′-モノりん酸化体とした後、例 えばホスホロイミダゾリデート法によって対応する5′ トリりん酸化体とすることにより製造することができ る。本発明の逆転写酵素阻害剤を、例えばHIVウイル ス等のレトロウイルスの関与する疾患などの治療や予 防、またはレトロウイルス感染後の発病抑制あるいは遅 延のための医薬として用いることができる。この場合に は、上記の2′ーデオキシーLーリポヌクレオシド 5′-トリりん酸を有効成分として含む医薬組成物とし て患者に投与すればよい。医薬組成物としては、何え ば、カプセル剤、錠剤、細粒剤、顆粒剤、散剤、シロッ プ削等の経口投与用組成物、あるいは注射剤、坐剤、点 眼剤、眼軟膏、点耳剤、または外皮用剤等の非経口投与 用組成物を挙げることができる。これらの医薬用組成物 ジン(3TC, Antimicrob. AgentsChemother., 36, 1688-1 20 は常法により製造できるが、必要により薬理学的、製剤 学的に許容しうる添加物を加えて製造してもよい。

> 【0004】経口剤及び坐剤の製造には、乳糖、D-マン ニトール、トウモロコシデンプン、結晶セルロース等の 観形剤:カルポキシメチルセルロース、カルポキシメチ ルセルロースカルシウム等の崩壊剤:ヒドロキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、 ポリピニルピロリドン等の結合剤: ステアリン酸マグネ シウム、タルク等の滑沢剤;ヒドロキシプロピルメチル セルロース、白鱒、酸化チタン等のコーティング剤・マ はポリエチレングリコール、ハードファット等の基剤を 製剤用成分として使用すればよい。注射剤あるいは点 眼、点耳剤の製造には、注射用蒸留水、生理食塩水、ブ ロビレングリコール等の水性あるいは用時溶解型剤型を 構成しうる溶解剤ないし溶解補助剤:無機又は有機の酸 あるいは塩基のpH調節剤:食塩、ブドウ糖、ゲリセリン 等の等張化剤;又は安定化剤等の製剤成分を使用すれば よい。眼軟膏剤、外皮用剤の製造には、白色ワセリン、 マクロゴール、グリセリン、綿布等の軟膏剤、クリーム 剤、貼付剤に汎用される適切な製剤成分を使用すればよ 40 い。本発明の逆転写酵素阻害剤を医薬組成物として用い る場合には、例えば、成人の患者に対して、有効成分で ある2' ーデオキシーL-リポヌクレオシド 5'-ト リりん酸の一日あたり投与量が0.1~1,000 mg/kg 程度 となるように投与すればよいが、治療や予防の目的や患 者の年齢や症状により適宜増減してもよい。 [0005]

【実施例】以下、本発明の好ましい態様である2′ーデ オキシーレーチミジン 5′ートリりん酸についてさら に具体的に説明するが、本発明はこの化合物およびこれ 酸等の非天然型2′-デオキシリポヌクレオシド 5′ 50 らの実施例に限定されることはない。

例1:2'-デオキシーL-チミジン 5'-トリりん 酸の製造

レーチミジン20mg (0.083ミリモル) をりん酸トリ エチル1 mlに溶解し、-10℃に冷却した後、オキシ塩 化りん50 µ l を添加した。4℃にて16時間反応させ た後、反応被を1M炭酸水素ナトリウム水溶液2mlに攪 拌しながら注いだ。中和後、水を添加して全量を50ml に希釈した後、クロロホルム10mlで3回洗浄した。水 層をDEAE-セルロース (3 cm I.D. × 7 cm, Whatm an DE-52) に吸着させて水洗した後、トリエチルアンモ 10 50℃。 ニウムビカーポネートの直線濃度勾配 (0-0.3M. 5 0 0 ml×2) で溶出した。5′-モノりん酸を含むフラ クションを集めて濃縮し、2′ーデオキシーLーチミジ ン 5'-モノりん酸 (L-dTMP) を得た。505 0D 267 (0.1 N HCl) 収率 63%

【0006】2'-デオキシ-L-チミジン 5'-モ ノりん酸 475 OD:47をジメチルホルムアミドに溶解し、 カルポニルジイミダゾール40.5gを添加後、室温にて 3.5時間攪拌した。メタノール15.4 ul を添加して3 0分操弁した後、ピロりん酸トリプチルアミン塩ジメチ 20 1)、およびHIV-1由来のレトロウイルス逆転写酵 ルホルムアミド溶液 (0.6ミリモル/nl) 1 mlを添加し 室温で24時間攪拌した。反応液を減圧乾固した後、残 液を水50mlに溶解して、活性炭1グラムを添加した。 穏やかに10分間攪拌した後に濾過し、残渣に水50ml を添加して溶解した。この溶液をDEAE-セルロース (3 cm I.D. ×7 cm, Whatman DE-52) に吸着させて水 洗した後、トリエチルアンモニウムピカーポネートの直 線濃度勾配(0-0.5M、500ml×2)で済出した。 5′ートリりん酸を含むフラクションを集めて濃縮し、 2'-デオキシーL-チミジン5'-トリりん酸(L- 30 【表1】 dTTP) を得た。370 0D247 (0.1 N HCI) 収率7\*

dCTP

dGTP

\*8%

UV吸収スペクトル: λ max 267 nm (H20)

りん原子含量 : 計算値 ε(p) 267 nm (H<sub>2</sub>0)= 3, 200

実測値 ε(p)=2,900

HPLC分析 : 保持時間 6.8分 純度97% カラム YMCODS A-302逆相樹脂、水ーアセ トニトリルおよび1Mトリエチルアンモニウムアセテー ト緩衝液 (pH 7.0)(78:2:20, v/v/v) 、流速 1 ml/分、

[0007] 例2:試験例

上記の2'ーデオキシーLーチミジン 5'ートリりん 酸(L-dTTP)を用いて直接生物およびウイルスの DNAポリメラーゼに対する作用を検討した。ポリメラ ーゼとしては、コウシ胸腺DNAポリメラーゼα(Pol α)、ラットDNAポリメラーゼβ(Pol B: Date, T. et al., Biochemistry, 27, 2983-2990, 1988), ウシ肝 臓DNAポリメラーゼァ(Pol r: Izuta, S., et al., B iochem. Blophys. Res. Commun., 179, 776-783, 199 素(HIV-1 RT)を用いた。DNAポリメラーゼ 8 とレトロ ウイルス逆転写酵素は、遺伝子組換えにより大腸菌で生 産、精製された酵素である。酵素活性測定は、以下の表 1に示す条件を用い、各ポリメラーゼを37℃で20分 間インキュペートした後、反応液を冷却して DE 81イオ ン交換紙に吸着させ、5%Na: EPO: で6回、つづいて水で 2回洗浄した後、イオン交換紙を乾燥して放射活性を測 定することにより行った。 [0008]

HIV-1 RT Pol a Pol B Pol 7 50 mM Tris-HCI nH8.3 pH7.5 pH8.8 40 mM KPi nH7.5 MnC1 > 0.5 mM 0.5 mM 0.5 ₪ MgC12 4 mM DTT 1 mM 1 mM 1 mM T reld RSA 100 μg/ml 400 μg/ml 400 μg/ml 400 μg/ml KC1 50 mM 100 mN 50 mM ポリ[rA]  $20 \mu g/ml$  $40 \mu g/ml$  $40 \mu g/ml$ オリゴ[dī] 10 u.g/ml 40 μg/ml 10 μg/ml 活性化DNA 100 ug/ml [8 H]dTTP 50 n M 50 µ № 50 μ M 50 n. N dATP 100 n/M

100 uN 100 µM 酵素量 (ユニット) 0.1 - 0.60.1-0.6 0.1 - 0.6【0009】上記の各DNAポリメラーゼに対する2° 50 ーデオキシーLーチミジン 5′ートリりん酸 (L-d

0 1-0 6

5

TTP) の作用を50 μMdTTP存在下で検討した。 対照として、抗HIV剤として周知の3′-アジドー 3′-デオキシチミジン(AZT)の5′-トリりん酸化体 (AZT-TP: Ono, K., et al., Biochem, Biophys, Res. C. ommun., 140, 498-507, 1986) およびα-dTTP(Yam aguchi, T., et al., Chem. Pharm. Bull., 32, 1441-1 450, 1984)を用いた。 Pol αの鋳型プライマーとして活 性化DNAを用いた場合、L-dTTPによる即事効果 はほとんど認められず、 Polβに対しても、ポリ[rA]-オリゴ[dT]を鋳型プライマーとして用いた場合には、わ 10 ても有用である。 ずかな阻害が認められるにすぎなかった。一方、 Pol 7 に対しては、L-dTTPによる阻害効果が認められた が、AZT-TPと比較すると、その阻害活性はやや低 かった。また、 $\alpha-d$ TTPは Pol $\gamma$ に対して弱い阻害 作用を示した。レトロウイルス逆転写酵素の活性測定に 頻用されるポリ[rA]-オリゴ[dT]を鋳型プライマーとし て用いると、L-dTTPはHIV-1 RTに対して強い関書 作用を示した。結果を図1ないし図4に示す。図4に示 されたL-dTTPのHIV-1 RTに対する即害効果につい 式を検討したところ、L-dTTPは基質であるdTT

Pと拮抗阻害することが示された。HIV-1 RTに対するL - dTTPのKi/Km値は0.07であり、L-dTT PはHIV-1 RTに対して、基質のdTTPよりも約14倍 高い朝和性を示した。

#### [0 0 1 01

【発明の効果】本発明の逆転写酵素阻害剤は、特にHI Vの産生する逆転写酵素を強く阻害するので、エイズの 治療や感染後の発病抑制・遅延に有用である。また、生 化学、遺伝子工学等の研究のために用いられる試薬とし

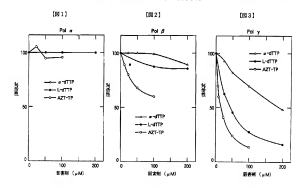
### 【図面の簡単な説明】

【図1】 コウシ胸腺DNAポリメラーゼ a(Pola) に 対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図であ

【図2】 ラットDNAポリメラーゼ&に対する本発明 の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図3】 ウシ肝臓DNAポリメラーゼァに対する本発 明の逆転写酵素阻害剤の効果を示した図である。

【図4】 HIV-1由来のレトロウイルス逆転写酵素 て、ラインウィーパー-パーク・プロットで酵素阻害様 20 (HIV-1 RT)に対する本発明の逆転写酵素阻害剤の効果を 示した図である。



[図4]

